DE4138042

Patent number:

DE4138042

Publication date:

1993-05-27

Inventor:

HOEFLE GERHARD PROF DR (DE); BEDORF

NORBERT DR (DE); GERTH KLAUS DR (DE);

REICHENBACH HANS PROF DR (DE)

Applicant:

BIOTECHNOLOG FORSCHUNG GMBH (DE)

Classification:

- international:

A01N43/90; C07D493/04; C12P17/18; A01N43/90;

C07D493/00; C12P17/18; (IPC1-7): A01N43/90; A01N63/02; A61K31/425; C07D493/04; C07G11/00;

C12P17/18

- european:

A01N43/90; C07D493/04; C12P17/18B

Application number: DE19914138042 19911119
Priority number(s): DE19914138042 19911119

Report a data error here

Also published as:

WO9310121 (A1)

Abstract of **DE4138042**

Epothilones having general formula (I), a process for preparing the same and epothilone-containing agents are disclosed.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

BEST AVAILABLE COPY



(9) BUNDESREPUBLIK

DEUTSCHLAND



DEUTSCHES PATENTAMT

[®] Offenlegungsschrift

® DE 41 38 042 A 1

(21) Aktenzeichen:

P 41 38 042.8

2 Anmeldetag:

19. 11. 91

43) Offenlegungstag:

27. 5. 93

(51) Int. Cl.⁵:

C 07 D 493/04

C 12 P 17/18
A 01 N 43/90
A 01 N 63/02
C 07 G 11/00
A 61 K 31/425
// (C07D 493/04,
303:00)C07D 313:00,
277:24 (C12P 17/18,

C12R 1:01)

71) Anmelder:

Gesellschaft für Biotechnologische Forschung mbH (GBF), 3300 Braunschweig, DE

(74) Vertreter:

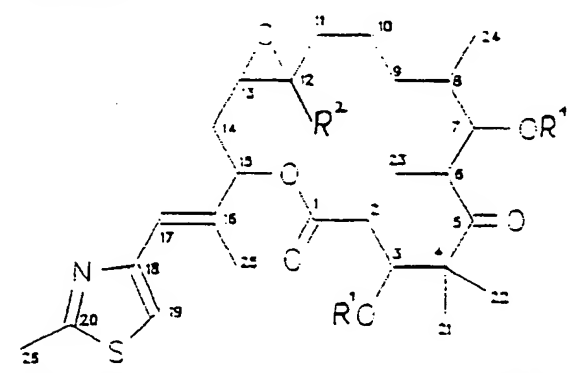
Boeters, H., Dipl.-Chem. Dr.rer.nat.; Bauer, R., Dipl.-Ing., Pat.-Anwälte, 8000 München

(72) Erfinder:

Höfle, Gerhard, Prof. Dr.; Bedorf, Norbert, Dr.; Gerth, Klaus, Dr.; Reichenbach, Hans, Prof. Dr., 3300 Braunschweig, DE

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

- (54) Epothilone, deren Herstellungsverfahren sowie sie enthaltende Mittel
- Die Erfindung betrifft Epothilone der folgenden allgemeinen Formel



Herstellungsverfahren sowie Epothilone enthaltende Mittel.

BNSDOCID CDF

Beschreibung

Die Erfindung betrifft Epothilone der folgenden allgemeinen Formel:

15

20

worin R¹ Wasserstoff, $C_1 - C_4$ -Alkyl, $C_1 - C_4$ -Acyl, Li⁺, K⁺, Na⁺, 1/2 Mg²⁺ oder 1/2 Ca²⁺ bedeutet und R² Wasserstoff oder eine Methylgruppe darstellt.

Ferner betrifft die Erfindung eine Epothilon, gekennzeichnet durch einen oder mehrere der folgenden Parameter:

			<u></u>		
	'H-NM Atom	'H-NMR-Daten Atom		¹³ C-NMR-Daten Atom	
25	2a	2.4	1 .	170,5	
•	2 b	2,52	2	39,1	
	3	4.19	3	73,2	
	6 7	3,2	4	53,0	
		3.78	5	219,9	
30	8	1,73	6	43,5	
	9a	1,4	7	74,7	
	9Ь	1,52	8 9	36,4	
	10a	1,4	9	30,7	
	10b	1,4	10	23,6	
· 35	lla	1,42	11	27,6	
	11b	1,7	12	57,4	
	12	2,9	13	54,6	
	13	3,01	14	31,7	
	14a	1,85	15	76,8	
40	14b	2,11	16	137,4	
	15	5,41	17	120,1	
	17	6,6	18	152,1	
	19	6,99	19	116,3	
	21*)	1,08	20	165,0	
45	22*)	1,35	21*)	20,4	
	23	1,15	22*)	21.6	
	24	0,93	23 ′	14,1	
	25	2,05	24	17,1	
	26	2,69	25	15,6	
50			26	19,1	
				- •	

*) Zuordnung vertauschbar,

C₂₆H₃₉NO₆S[493]

FAB-MS (neg. lonen): 429.25 für (M-H)⁻ UV (MeOH) λ_{max} (log ε) = 210 (4.17); 249 (3.97)

IR Film auf Irtran:

v: 3429; 2966; 2937; 1737; 1691; 1463; 1374; 1295; 1257; 1185; 1150; 1087; 1029; 1014; 979 cm⁻¹

 $DC: R_F = 0.75$

DC-Alufolie 60 F254. Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 90:1

Detektion:

65 1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanilin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzen auf 120°C, braune Anfärbung

HPLC: $R_t = 5.4 \text{ min}$

60

Säule: 4×250 mm Lichrosorb RP-187 µm, Merck; Fluß: 1,5 ml/min; Laufmittel: Methanol/Wasser = 65:35

Detektor: UV 254 nm

Des weiteren betrifft die Erfindung ein Epothilon, gekennzeichnet durch einen oder mehrere der folgenden Parameter:

	'H – NM Atom	R-Daten	¹³ C – N Atom	MR-Daten	10	
	2a 2b	2,22 dd 2,53 dd	1 2	170,5 39,4		
	3	4,24 dd	3	72,9		
	6	3,28 m	4	53,2		15
	7	3.75 dd	. 5	219.8		
	8	1,73 m	6	43.1		
	9a	1,4 m	/	74,3		
1	9b 10a	1,5 m	8	36,6		
	10a 10b	1,4 m 1,4 m	9	30,9		20
	l 1a	1,42 m	10	22,5		
	1b	1,7 m	11 12	32,3 61.3		
	2		13	61,3 61,7		
	3	2,8 dd	14	32.4		
	4a	1,9 ddd	15	76,9		25
	4b	2,1 ddd	16	137,5		
	5	5,41 dd	17	120,0		
	7	6,6 s	18	152,1		
1	9	6,99 s	19	116,2		20
2	1*)	1,05 s	20	165,1		30
	2*)	1,36 s	21*)	19,7		
	3	1,15 d	22*)	21,5		
2	4	0,92 d	23	13,7		
2.	5	2.05 s	24	17,1		35
20		2,69 s	25	15,7		33
2	7	1,28 s	26	19,0		
			27	22,7	•	
				$(R^1 = CH_3)$		
*)	Zuordn	ung vertauschbar				40
$C_{27}H_{41}NO_6S[507]$ FAB-MS (neg. lonen): 506.25 f UV (MeOH) λ_{max} (log ϵ) = 21	•	•				45
IR Film auf Irtran: v = 3400; 2958; 2931; 2875; 17	35; 1689); 1629; 1609; 1463; 1378;	1250; 114	9: 1049: 977 cm ⁻¹		
DC: R _F = 0.75 DC-Alufolie 60 F ₂₅₄ , Merck: La Dichlormethan/Methanol = 9 Detektion:		d:				50
 UV-Löschung bei 254 nm Ansprühen mit Vanilin/Schw 	vefelsäu	re-Reagenz und erhitzt a	auf 120°C	, braune Anfärbung	3	55
HPLC: R _t = 6,3 min Säule: 4 × 250 mm Lichrosorb Fluß: 1,5 ml/min; Laufmittel: N Detektor: UV 254 nm	1ethano	I/Wasser = 65 : 35				60
Besonders bevorzugt sind Ep	pothilon	e mit der folgenden Stru	kturform	el		

3

65

5

10

15

20

35

60

DAIGNOCID - DE - - - AJAROARAJ LAS

worin R₂ Wasserstoff oder Methyl bedeutet. (Das Kohlenstoffatom der Methylgruppe wird als C27 bezeichnet). Ferner betrifft die Erfindung ein Verfahren zum Gewinnen von Epothilonen, insbesondere der vorstehend charakterisierten Epothilone, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man den Stamm So ce90 DSM 6773

- in einem Kohlenstoffquellen, Stickstoffquellen und Mineralsalze enthaltenden Medium kultiviert,
- entweder während der Kultivierung des Stammes oder anschließend ein Adsorberharz zusetzt,
- die Fermenterbrühe abtrennt.
- die Epothilone aus dem Adsorberharz eluiert und
- die Eluate direkt oder über weitere Reinigungsschritte von dem/den Lösungsmittel(n) befreit.
- und gegebenenfalls über Hochdruck/Niederdruckchromatographie und/oder Umkristallisation die verschiedenen Epothilone aufreinigt und voneinander trennt.

Gegebenenfalls können die so gewonnenen Epothilone mit gängigen chemischen Verfahren weiter umgesetzt werden, z. B. mit Basen in die Alkali- und Erdalkalisalze überführt und gegebenenfalls weiter zu Ethern umgesetzt werden, oder sie können mit organischen Säuren in die entsprechenden Ester überführt werden.

Ferner betrifft die Erfindung ein Mittel für den Pflanzenschutz in Landwirtschaft, Forstwirtschaft und/oder Gartenbau, bestehend aus einem oder mehreren der vorstehend aufgeführten Epothilone oder eines oder mehrere dieser Epothilone enthaltend, gegebenenfalls neben einem oder mehreren üblichen Träger(n) und/oder Verdünnungsmittel(n).

Schließlich betrifft die Erfindung ein therapeutisches Mittel, das insbesondere cytotoxische Aktivitäten entwickeln und/oder Immunsupression bewirken kann, bestehend aus einem oder mehreren der vorstehend aufgeführten Epothilone oder eines oder mehrere dieser Epothilone enthaltend, gegebenenfalls neben einem oder mehreren üblichen Träger(n) und/oder Verdünnungsmittel(n).

Im folgenden wird die Erfindung anhand von Beispielen und experimentellen Daten näher erläutert.

Produktionsstamm

Stamm So ce90 wurde im Juli 1985 an der Gesellschaft für Biotechnologische Forschung (GBF) aus einer Bodenprobe von den Ufern des Zambesi, Südafrika, isoliert. Der Stamm ist bei der Deutschen Sammlung von Mikroorganismen (DSM) unter Nr. 6773 hinterlegt.

Stammkultur und morphologische Beschreibung: Der Stamm wächst auf Cellulose als einziger Kohlenstoffund Energiequelle mit KNO3 als einzige Stickstoffquelle, z. B. auf Filterpapier über ST21 Mineralsalzagar (0.1% KNO3; 0.1% MgSO₄ × 7 H₂O; 0.1% CaCl₂ × 2 H₂O; 0.1% K₂HPO₄; 0.01% MnSO₄ × 7 H₂O; 0.02% FeCl₃; 0.002% Hefeextrakt; Standard-Spurenelementlösung: 1% Agar). Auf diesem Medium werden dunkelrotbraune bis schwarzbraune Fruchtkörper gebildet, bestehend aus kleinen Sprangiolen (etwa 15 bis 30 µm Durchmesser) in mehr oder weniger großen dichten Haufen und Paketen.

Der Stamm wächst sehr gut mit Glucose und KNO₃, z. B. auf CA2-Agar (Grundmedium: 1.5 g Agar in 92 ml Aqua dest.; Stammlösung 1: 7.5% KNO₃, 7.5% K₂HPO₄ in Aqua dest.; Stammlösung 2: 1.5% MgSO₄ × 7 H₂O in Aqua dest.; Stammlösung 3: 0.2% CaCl₂ × 2 H₂O, 0.15% FeCl₃ in Aqua dest.; Stammlösung 4: 20% Glucose in Aqua dest. Die Stammlösungen werden durch Autoklavieren sterilisiert. Je 1 ml der Lösungen 1 bis 3, sowie 5 ml der Lösung 4 werden dem Grundmedium zugegeben, ehenso eine geeignete Menge einer Spurenelementlösung).

Die vegetativen Stäbchen haben für Sorangium typischen Form (relativ derbe, im Phasenkontrastmikroskop dunkle, zylindrische Stäbchen mit breit abgerundeten Enden, im Mittel 3-6 µm lang und 1 µm dick). Nach längerer Adaptation an das Wachstum in Flüssigmedien wächst der Stamm in homogener Zellsuspension.

Der Stamm So ce90 produziert chemisch nahe verwandte Verbindungen, die antibiotische Aktivität besitzen. Insbesondere sind diese Verbindungen cytotoxisch sowie antifungal wirksam. Hervorzuheben ist z. B. die Hemmung von Mucor hiemlis.

Produktion der biologisch aktiven Verbindungen

Die Verbindungen werden während der logarithmischen bis hin zur stationären Wachstumsphase produziert. Eine typische Fermentation verläuft folgendermaßen: Ein 100 l-Fermenter wird mit 60 l Medium (0.8% Stärke; 0.2% Glucose; 0.2% Soyamehl; 0.2% Hefeextrakt; 0.1% MgSO₄ × 7 H₂O; 8 mg/l Fe-EDTA; pH 7.4) gefüllt. Beimpft wird mit 10 l einer im gleichen Medium jedoch zusäztlich mit 50 mM HEPES-Puffer pH 7.4 in Schüttelkolben angezogenen Vorkultur (160 upm, 30°C). Fermentiert wird hei 32°C mit einer Rührgeschwindigkeit von 500 upm und einer Belüftung von 0.2 NL pro m³ und Std., der pH-Wert wird durch Zugabe von KOH bei

7.4 gehalten. Die Fermentation dauert 7 – 10 Tage. Die gebildeten aktiven Verbindungen befinden sich teils im Überstand und teils in den Zellen.

Alternativ dazu kann in Gegenwart von Adsorberharzen (z. B. XAD-1180, Rohm und Haas, 2-5%) fermentiert werden.

Isolierung von Epothilon A und B

Während der Fermentation von Sorangium cellulosum So ce90 (z. B. 701 Fermentationsvolumen) in Gegenwart eines Adsorberharzes (z. B.: XAD-1180, Röhm und Haas, 2% v/v) werden die gebildeten Antibiotika Epothilon A (Abb. 1) und B (Abb. 2) vollständig an das Harz gebunden. Nach Abtrennung der Kulturbrühe (z. B. durch Absieben in einem Prozeßfilter) wird das Harz mit 3 Bettvolumen Wasser gewaschen und mit 4 Bettvolumen Methanol eluiert. Die vereinigten Eluate werden im Vakuum bis auf den Wassergehalt eingeengt und dreimal mit je 0,21 Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten Ethylacetatextrakte werden zur Trockne eingeengt (ca. 40 g Trockengewicht).

Der Rohextrakt wird in 50 ml Methanol aufgenommen und an Lichroprep RP-18 25-40 μ m (Säule: 400 × 100 mm; Fluß: 200 ml/min; Merck Prepbar) isokratisch mit Methanol/Wasser 6/4 chromatographiert. Die Epothilone enthaltenden Fraktionen (R₁ ca. 95-125 min) werden durch RP-18 Niederdruckchromatographie aufgereinigt. (Säule 400 × 60; HD-Sil-18-20-60, Labomatic; Laufmittel: Methanol/Wasser 65/35; Fluß 25 ml/min; R₁ Epothilon A: 140-165 min; R₂ Epothilon B: 170-195 min.

Die Feinreinigung der Epothilone erfolgt durch Kristallisation aus

- 1. Epothilon A: Toluol/Ethylacetat = 3:2
- 2. Epothilon B: Ethylacetat

Epothilon A

IR Film auf Irtran:

C₂₆H₃₉NO₆S[493]
FAB-MS (neg. Ionen): 429.25 für (M-H)⁻

¹H – NMR-Daten s. Tab. 1 ¹³C-NMR-Daten s. Tab. 2 UV (MeOH) $λ_{max}$ (log ε) = 210 (4.17); 249 (3.97)

v: 3429; 2966; 2937; 1737; 1691; 1463; 1374; 1295; 1257; 1185; 1150; 1087; 1029; 1014; 979 cm⁻¹ DC: $R_F = 0.75$

DC-Alufolie 60 F₂₅₄, Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 90:10

Detektion: 1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanillin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzen auf 120°C, braune Anfärbung HPLC: R_t = 5,4 min

Säule: 4 × 250 mm Lichrosorb RP-18 7 μm, Merck;
Fluß: 1,5 ml/min; Laufmittel: Methanol/Wasser = 65 : 35
Detektor: UV 254 nm

Epothilon B

 $C_{27}H_{41}NO_6S[507]$ FAB-MS (neg. lonen): 506.25 für (M—H)⁻¹ $^{1}H-NMR-Daten s. Tab. 1$ $^{13}C-NMR-Daten s. Tab. 2$ UV (MeOH) λ_{max} (log ϵ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

UV (MeOH) λ_{max} (log ϵ) = 210 (4.17); 249 (3.97) IR Film auf Irtran:

v = 3400; 2958; 2931; 2875; 1735; 1689; 1629; 1609; 1463; 1378; 1250; 1149; 1049; 977 cm⁻¹ DC: R_F = 0.75

DC-Alufolie 60 F₂₅₄, Merck; Laufmittel:
Dichlormethan/Methanol = 90:10

Detektion:

1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanilin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzt auf 120°C braune Anfär

2. Ansprühen mit Vanilin/Schweselsäure-Reagenz und erhitzt auf 120°C, braune Anfärbung HPLC: R_t = 6,3 min Säule: 4 × 250 mm Lichrosorb RP-187 μm, Merck;

Fluß: 1,5 ml/min; Laufmittel: Methanol/Wasser = 65 : 35
Detektor: UV 254 nm

65

60

5

20

Tabelle 1 ¹H - NMR-Daten der Epothilone A und B

Alom .	Α	B
2a	2.4 dd	2,22 dd
2b	2,52 dd	2.53 dd
3	4.19 dd	4.24 dd
6	3,2 m	3.28 m
7	3.78 dd	3,75 dd
8	1,73 m	1.73 m
9a	i,4 m	1,4 m
9b	1.52 m	1,5 m
0a	1,4 m	1,4 m
0Ь	1,4 m	1,4 m
la	1,42 m	1,42 m
16	1,7 m	1,7 m
2	2,9 ddd	
3	3,01 ddd	2,8 dd
4a	1,85 ddd	1,9 ddd
4b	2,11 ddd	2,1 ddd
5	5,41 dd	5,41 dd
7	· 6.6 s	6,6 s
9	6,99 s	6,99 s
1*)	1.08 s	1.05 s
2*)	1,35 s	1.36 s
3	1,15 d	1.15 d
4	0,93 d	0,92 d
5 ~	2.05 s	2,05 s
6	2.69 s	2.69 s
7	-	1,28 s

*) Zuordnung vertauschbar

EM BRICOUNTY VOE THE STATE WAS ENTRY OF THE STATE OF THE

Tabelle 2

13C+NMR-Daten der Epothilone A und B

Atom	A	В
1	170,5	170,5
2	39.1	39,4
2 3	73.2	72.9
4	53.0	53,2
4 5 6 7	219.9	219,8
6	43,5	43,1
7	74,7	74,3
8	36,4	36,6
8 9	30,7	30,9
10	23.6	22.5
11	27,6	32,3
12	57,4	61,3
13	54.6	61,7
14	31,7	32,4
15	76,8	76,9
16	137,4	137,5
17	120,1	120,0
18	152,1	152,1
19	116,3	116.2
20	165,0	165,1
21*)	20,4	19,7
22*)	21,6	21,5
23	14,1	13,7
24	17,1	17,1
25	15,6	15,7
26	19,1	19,0
27	-	22,7
#\ 7d=		

*) Zuordnung vertauschbar

Patentansprüche

1. Epothilone der allgemeinen Formel:

worin R¹ Wasserstoff, $C_1 - C_4$ -Alkyl, $C_1 - C_4$ -Acyl, Li⁺, K⁺, Na⁺, 1/2 Mg²⁺ oder 1/2 Ca²⁺ bedeutet und R² Wasserstoff oder eine Methylgruppe darstellt. 2. Epothilone der allgemeinen Formel:

55

worin R² Wasserstoff oder Methyl ist.

3. Epothilon, gekennzeichnet durch einen oder mehrere der folgenden Parameter:

						
5	H-NN Atom	III—NMR-Daten Atom		¹³ C-NMR-Daten Atom		
	2a	2.4	1	170,5		
	2b	2.52	2	39.1		
	3	4.19	3	73,2		
10	6	3,2	4	53,0		
	7	3,78	5	219,9		
	8	1,73	6	43,5		
	9a	1,4	7	74,7		
	9b	1.52	8	36,4		
15	10a	1,4	9	30.7		
	10b	1.4	10	23,6		
	11a	1,42	11	27,6		
	11b	1.7	12	57,4		
	12	2.9	13	54,6		
20	13	3,01	14	31,7		
	14a	1.85	15	76,8		
	14b	2,11	16	137,4		
	1.5	5.41	17	120,1		
	17	6,6	18	152,1		
25	19	6.99	19	116,3		
	21*)	1,08	20	165,0		
	22*)	1,35	21*)	20,4		
	23	1,15	22*)	21,6		
	24	0,93	23	14.1		
30	25	2,05	24	17,1		
	26	2,69	25 :	15,6		
			26	19,1		

^{*)} Zuordnung vertauschbar.

 $C_{26}H_{39}NO_6S[493]$ FAB-MS (neg. Ionen): 492.25 für (M-H)⁻ UV (MeOH) λ_{max} (log ϵ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

40 IR Film auf Irtran:

v: 3429; 2966; 2937; 1737; 1691; 1463; 1374; 1295; 1257; 1185; 1150; 1087; 1029; 1014; 979 cm $^{-1}$ DC: $R_F = 0.75$

DC-Alufolie 60 F254, Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 90:10

45 Detektion:

1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanilin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzen auf 120°C, braune Anfärbung

 $HPLC: R_1 = 5.4 min$

Säule: 4×250 mm Lichrosorb RP-187 μ m, Merck; Fluß: 1,5 ml/min; Laufmittel: Methanol/Wasser = 65:35

Detektor: UV 254 nm

4. Epothilon, gekennzeichnet durch einen oder mehrere der folgenden Parameter:

8

55

60

41 38 042 A1 DE

H-N Atom	MR-Daten 13C-NMR-Daten Atom		IMR-Daten		
2a	2,22 dd	1	170.5		
2b	2.53 dd	2	39,4		
3	4,24 dd	3	72.9		
6	3.28 m	4	53.2		
7	3,75 dd	5	219.8		
8	1,73 m	6	43,1		
9a	1,4 m	7	74,3		
9b	1,5 m	8	36,6		
10a	1,4 m	9	30,9		
10b	1,4 m	10	22,5		
lla	1,42 m	11	32,3		
116	1.7 m	12	61,3		
12	_	13	61.7		
13	2,8 dd	14	32,4		
14a	1,9 ddd	15	76.9		
14b	2.1 ddd	16	137,5		
15	5,41 dd	17	120,0		
7	6,6 s	18	152,1		
19	6,99 s	19	116.2		
21*)	1,05 s	20	165,1		
(2*)	1,36 s	21*)	19.7		
23	1,15 d	22*)	21,5		
24	0,92 d	23	13,7		
25	2,05 s	24	17,1	•	
26	2,69 s	25	15,7		
27	1,28 s	26	19,0		
		27	22,7		
			$(R' = CH_3)$		

C27H41NO6S[507] FAB-MS (neg. Ionen): 506.25 für (M-H) UV (MeOH) λ_{max} (log ϵ) = 210 (4.17); 249 (3.97)

IR Film auf Irtran:

v = 3400; 2958; 2931; 2875; 1735; 1689; 1629; 1609; 1463; 1378; 1250; 1149; 1049; 977 cm⁻¹

40

45

50

60

35

 $DC: R_F = 0.75$

DC-Alufolie 60 F₂₅₄, Merck; Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 90:10

Detektion:

1. UV-Löschung bei 254 nm

2. Ansprühen mit Vanilin/Schwefelsäure-Reagenz und erhitzt auf 120°C, braune Anfärbung

 $HPLC: R_t = 6.3 min$

Säule: 4 × 250 mm Lichrosorb RP-187 μm, Merck;

FluB: 1,5 ml/min; Laufmittel: Methanol/Wasser = 65:35

Detektor: UV 254 nm

- 5. Verfahren zum Herstellen von Epothilonen nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß man den Stamm So ce90
 - in einem Kohlenstoffquellen, Stickstoffquellen und Mineralsalze enthaltenden Medium kultiviert,
 - entweder während der Kultivierung des Stammes oder anschließend ein Adsorberharz zusetzt,
 - die Fermenterbrühe abtrennt,
 - die Epothilone aus dem Adsorberharz eluiert und
 - die Eluate direkt oder über weitere Reinigungsschritte von dem/den Lösungsmittel(n) befreit,
 - und gegebenenfalls über Hochdruck/Niederdruckchromatographie und/oder Umkristallisation die verschiedenen Epothilone aufreinigt und voneinander trennt.
- 6. Mittel für den Pflanzenschutz in der Landwirtschaft und Forstwirtschaft und/oder im Gartenbau, bestehend aus einem oder mehreren Epothilonen gemäß einem der voranstehenden Ansprüche oder eines oder mehrerer dieser Epothilone enthaltend, gegebenenfalls neben einem oder mehreren üblichen Träger(n) und/oder Verdünnungsmittel(n).
- 7. Mittel nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß es ein Fungizid oder Fungistatikum ist.

j

8. Therapeutisches Mittel, das insbesondere cytotoxische Aktivitäten entwickeln und/oder Immunsuppresion bewirken kann, bestehend aus einem oder mehreren Epothilonen nach einem der Ansprüche 1 bis 4 oder diese Epothilone enthaltend, gegebenenfalls neben einem oder mehreren üblichen Träger(n) und/oder Verdünnungsmittel(n).

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
AREFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ other.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.